PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 7 :	1	(11) Numéro de publication internationale:	WO 00/51596
A61K 31/205	A1	(43) Date de publication internationale: 8 sept	embre 2000 (08.09.00)

- (21) Numéro de la demande internationale: PCT/BE00/00021
- (22) Date de dépôt international: ler mars 2000 (01.03.00)
- (30) Données relatives à la priorité: 9900144 2 mars 1999 (02.03.99)
- (71)(72) Déposant et inventeur: MESSADEK, Jallal [BE/BE]; 2, place des Béguinages, B-4000 Liège (BE).
- (81) Etats désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

1)3

- (54) Title: ANTITHROMBOTIC USE OF GLYCINE BETAINE
- (54) Titre: LA GLYCINE BETAÏNE POUR SON USAGE ANTITHROMBOTIQUE

(57) Abstract

The invention concerns the use of glycine betaine to eliminate physiopathological vascular diseases. The invention concerns the curative and preventive activity of glycine betaine in the pathogenesis of thromboembolic and hemostatic diseases of arterial or venous origin. Glycine betaine has a preventing activity by inhibiting the formation of thrombi and a curative activity inhibiting the proliferation of thrombi by eliminating them. The invention is characterised in that glycine betaine does not present any risk of haemorrhage or allergy contrarily to molecules and treatments currently used. The invention also concerns the use of glycine betaine as anticoagulant for blood preservation.

(57) Abrégé

L'invention consiste en l'utilisation de la glycine bétaïne pour éliminer les atteintes physiopathologiques vasculaires. L'invention se rapporte à l'activité curative et préventive de la glycine bétaïne dans la pathogénie des maladies thrombo-emboliques et hémostasiques d'origine artérielle ou veineuse. La glycine bétaïne a une activité préventive en empêchant la formation des thrombi et une activité curative empêchant la prolifération des thrombi en les détruisant. L'intérêt de l'invention réside dans le fait que l'utilisation de la glycine bétaïne ne présente aucun risque hémorragique ou allergique par opposition aux molécules et traitements actuellement utilisés. L'invention consiste également en l'utilisation de la glycine bétaïne comme anti-coagulant pour la conservation du sang.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	Fl	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgic	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GII	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BŁ	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	แบ	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	11	lsrači	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Hats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
СМ	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
Cυ	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
C7 .	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	и	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SC	Singapour		

LA GLYCINE BETAÏNE POUR SON USAGE ANTITHROMBOTIQUE.

5

10

L'invention consiste en l'utilisation de la glycine bétaïne pour éliminer les atteintes physiopathologiques vasculaires. L'invention se rapporte à l'activité curative et préventive de la glycine bétaïne dans la pathogénie des maladies thrombo-emboliques et hémostasiques d'origine artérielles ou veineuses.

15

La glycine bétaïne a une activité préventive en empêchant la formation des thrombi et une activité curative empêchant la prolifération des thrombi en les détruisant. L'intérêt de l'invention réside dans le fait que l'utilisation de la glycine bétaïne ne présente aucun risque hémorragique ou allergique par opposition aux molécules et traitements actuellement utilisés.

20

25

30

35

ETAT DE LA TECHNIQUE

Les thromboses vasculaires sont une réponse de l'organisme face à l'agression de la paroi du vaisseau et de son contenu cellulaire et plasmatique. La thrombose est l'activation localisée de la coagulation avec constitution d'un thrombus.

L'intérêt suscité par cette pathologie ces dernières années a permis d'incriminer plusieurs facteurs :

- Le vaisseau, la paroi vasculaire et les cellules endothéliales
- Le rôle des éléments figurés du sang
- Les systèmes de coagulation, de fibrinolyse, et leurs inhibiteurs.

Il existe plusieurs types de thromboses qui peuvent survenir au niveau des artères, des veines, de la microcirculation des organes, des cavités du cœur et des surfaces artificielles en contact avec le sang. Les thromboses vasculaires sont une réponse de l'organisme à l'agression de la paroi du vaisseau et de son contenu cellulaire et plasmatique. La thrombose est une masse organisée d'éléments sanguins (plaquettes, globules rouges et globules blancs), de fibrine et d'autres protéines plasmatiques, qui est déposée à la surface ou qui obstrue la lumière du système vasculaire. Les mécanismes de la thrombose ressemblent à ceux de l'hémostase, mais sont pathologiques par leur localisation intravasculaire anormale.

Les thromboses et les embolies sont la cause principale des complications cliniques des maladies cardio-vasculaires et de l'athérosclérose.

D'après Virchow, au moins trois types de facteurs thrombogènes déterminent la localisation, l'extension et la régression d'une thrombose:

- Les facteurs hémodynamiques et rhéologiques;
- La lésion endothéliale;

WO 00/51596 PCT/BE00/00021

- 2 -

- L'activation des constituants du sang, en particulier des plaquettes et de la coagulation qui aboutit à la formation de thrombine.

La maladie thrombo-embolique, d'origine artérielle ou veineuse reste une des causes principales de décès dans les pays développés.

La thrombose artérielle est souvent due à une rupture de la plaque d'athérosclérose alors que la thrombose veineuse résulte du déficit d'un inhibiteur de la coagulation (AT III) ou d'un déficit d'un activateur de la fibrinolyse (protéïne S et/ou protéïne C) ou plus fréquemment d'une stase. En effet, si tous les deux résultent d'une interaction entre le sang et la paroi vasculaire, la formation d'une thrombose veineuse et/ou par une anomalie de l'hémostase. La thrombose artérielle est le plus souvent secondaire à une anomalie pariétale et implique principalement les plaquettes sanguines. Elle contribue à une large variété de tableaux cliniques selon les lits artériels intéressés par l'interruption de la vascularisation. La thrombose peut atteindre principalement les artères cardiaques (coronaires), les artères des membres inférieurs, cérébrales ou digestives. Ainsi, la maladie artérielle favorise la formation du thrombus lui même responsable de la majorité des occlusions vasculaires terminales. De plus la participation du désordre de l'hémostase et du thrombus formé à d'autres lésions vasculaires est manifeste : aggravation des lésions de la paroi, ischémie et troubles de la microcirculation.

On peut distinguer trois stratégies thérapeutiques dans la prévention des accidents liés aux thromboses.

Les anticoagulants. Ils constituent l'élément majeur de la prise en charge d'un patient présentant une affection thrombo-embolique. L'héparine et ses dérivés sont couramment utilisés. Cependant, l'utilisation des héparines peut engendrer deux complications majeures, l'hémorragie ou la thrombopénie.

25

30

35

40

10

15

20

Les anti-vitamines K (AVK). Prescrites pour des traitements au long cours, elles ne peuvent être utilisées dans l'urgence et ne peuvent être prescrites simultanément avec d'autres anti-agrégants dont elles potentialisent l'effet hémorragique.

Les anti-agrégants plaquettaires. Prescrits pour prévenir la thrombose artérielle liée à l'athérosclérose. Actuellement les principaux inhibiteurs du fonctionnement plaquettaire prescrits sont : l'aspirine, la ticlopidine, le dipyridamole, et certains anti-inflammatoires non stéroïdiens comme le flurbiprofène et la prostacycline. Ces traitements possèdent une réelle efficacité toute en présentant des effets indésirables sur les patients à terrains allergiques ou hémorragiques.

Tous ces traitements malgré leur efficacité nécessitent des précautions particulières dans leurs utilisations, telles que l'administration d'antidotes, les problèmes de surdosages et les effets secondaires non désirables. Ces traitements impliquent un suivi nécessaire des patients, dû notamment aux problèmes hémorragiques qui peuvent survenir pendant ou aprés la médication ainsi qu'aux éventuelles incompatibilités avec d'autres médicaments. Il était donc intéressant de trouver une molécule à haut potentiel antithrombotique sans effets indésirables. De manière tout à fait surprenante la glycine bétaïne est apparue comme possédant un haut potentiel thérapeutique dans le traitement des thromboses.

La glycine bétaïne ou bétaïne de formule (CH3)3N-----CH2-----COOH est une molécule connue pour ses propriétés osmoprotectrices ainsi que pour ses utilisations cosmétiques et pharmaceutiques. Diverses applications pharmaceutiques de la bétaïne sont connues et en particulier l'utilisation de la bétaïne pour le traitement de l'homocystéinurie cause de troubles cardio-vasculaires (L. & B. Wilken J. Inher. Metab. Dis. 1997). Ainsi les

WO 00/51596 PCT/BE00/00021

- 3 -

patients souffrant d'homocystéinurie, une anomalie génétique, présentent de manière prématurée des troubles athérosclérosiques et thrombo-emboliques (SH. Mudd & al. The metabolic and molecular bases of inherited disease, 1995), ainsi que des maladies cardio-vasculaires (Mc Cully. Atherosclerosis Rev 11, 1983). L'homocystéinurie est une déficience héréditaire dont la forme homozygote est rare. On estime que la prévalence de la forme hétérozygote est de 1 pour 200 dans la population générale.

L'homocytéinurie est due à des taux élevés d'homocystéine dans le plasma des patients atteints. L'administration de la bétaïne permet d'abaisser la concentration d'homocystéine dans le sang.

Dans la publication WO 95 / 157 50, L'auteur afin de prévenir les désordres vasculaires chez les patients homocystéinuriques propose l'usage dans ses ingrédients de la bétaïne.

La publication WO 98 / 19690 s'intéresse également aux patients souffrant d'un taux d'homocystéine élevé dans le sang. L'usage de la bétaïne entre autres ingrédients est destiné à réduire le taux d'homocystéine dans le sang, étant établi que l'homocystéine est un facteur positif de risque dans l'occurence des maladies cardio-vasculaires, ainsi que dans la maladie d'Alzheimer.

La publication EPO 347 864 décrit l'usage de la bétaine parmi ses ingrédients afin de lutter contre l'augmentation dans le plasma humain des groupes sulfhydryls dûs à la cystéine ainsi qu'à l'homocystéine, et ainsi inhiber la formation des plaques d'athérosclérose.

Cette activité anti-athérosclérosique est connue et largement documentée. Ces publications s'intéressent à l'activité de la bétaïne sur le métabolisme des lipides (Zapadnyuk & al. Biol. Med. 1987) ainsi que sur celui du cholestérol (Panteleimonova & al. Farmakol. Toksikol, Moscow 1983).

La publication WO 97 38685 décrit l'utilisation de la bétaïne et de la taurine afin de traiter les complications résultant de l'ischémie dans certains organes. L'ischémie est un arrêt localisé de la circulation sanguine et ne représente qu'une des pathologies dues à la thrombose.

La publication EPO 781 554 décrit dans ses exemples l'expérimentation sur des coeurs énucléés, c'est à dire des coeurs extraits et isolés du système vasculaire. L'utilisation de la bétaine pour ses propriétés osmoprotectrices et antiradicalaires connues permet ici aux auteurs de revendiquer son rôle protecteur du muscle cardiaque.

D'autres formes de bétaïnes ont été proposées (WO 97 / 06795) sans égaler à ce jour l'activité et les performances de la glycine bétaïne.

Aucune de ces publications ne dévoile l'activité de la glycine bétaïne vis à vis de la thrombose veineuse et/ou artérielle, ni son activité anti-agrégante et anticoagulante.

La glycine bétaine dans le cadre de la présente invention peut être utilisée pour diverses applications cliniques telles que :

- Thromboses coronariennes et thromboses veineuses

- Infarctus, angine de poitrine, anévrisme, embolie pulmonaire, phlébite
- Les embolies cérébrales
- les chocs post-traumatiques d'origine chirurgicale ou non.
- La prévention des accidents de microcirculation dans les cas suivants : hémophilie, chimiothérapie, âge, contraception orale par les oestrogènes, obésité, tabagisme, prothèse.
- La prévention des risques liés à l'administration des produits de contraste ioniques et non ioniques.

40

45

10

15

20

25

30

MATERIELETMETHODE

5

10

15

A/ Principe de la thrombose induite par laser. (Seiffge D. et al., 1989; Weichter W. et al., 1983)

Dans ce modèle, la lésion de la paroi vasculaire est induite par un faisceau laser. Ce faisceau entraîne une lésion limitée de l'endothélium vasculaire (seulement 1 à 2 cellules sont détruites). La mise a nu du sous-endothélium, surface thrombogène, amène l'adhésion des plaquettes par l'intermédiaire de la glycoprotéine Ib. Cette adhésion des plaquettes est suivie par leur activation. Elles forment des pseudopodes et sécrètent le contenu de leurs granules. Cette activation entraîne l'apparition de la glycoprotéine IIb-IIIa nécessaire à l'agrégation des plaquettes entre elles. Cette lésion est induite au niveau de la microcirculation mésentérique du rat. Elle est immédiatement suivie par la formation d'un thrombus (quelques secondes). Ce thrombus qui grossit rapidement, sous l'effet du flux sanguin, embolise avant de se former à nouveau.

Dans ce dispositif l'évaluation de l'effet de la glycine bétaïne a été mené conjointement à l'étude de deux molécules pharmacologiquement actives utilisées comme référence: l'acide acétylsalicylique et l'héparine (de bas poids moléculaire). L'évaluation a également porté sur l'activité de la glycine bétaïne par rapport aux effets prothrombotiques induits par les produits de contraste.

25

30

20

B/ Thrombose induite par stase.

Une laparotomie est effectuée pour dégager la veine cave inférieure sur laquelle on pratique une ligature à To, à To + 2h injection sous cutanée de la glycine bétaïne, à To + 6h prélévement du caillot.

C/ Protocole expérimental.

Pour ces études on a utilisé des rats Wistar mâles. Leur poids est compris entre 200 et 250 grammes. Après une période de stabulation de 8 jours, les rats sont soumis à un jeûne de 12 heures. Ils sont ensuite anesthésiés, la glycine bétaïne est administrée par voie sous cutanée et le mésentère (laser) ou la veine cave (stase) sont dégagés aux fins des expérimentations.

40

35

EXEMPLES:

5

Exemple 1 : Evaluation du nombre d'emboles et de la durée d'embolisation après altération vasculaire par les tirs lasers

	Nombre d'emboles	Durée d'embolisation (minutes)
Témoin négatif NaCl 0.9%	5.33 ± 0.58	2 ± 0
Glycine bétaïne 5mg/kg	2 ± 0	1 ± 0
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	1 ± 1	0.33 ± 0.58
Héparine 2 mg/kg	$2,67 \pm 0,58$	1 ± 0

10

La glycine bétaïne réduit d'une façon significative le nombre d'emboles et le temps d'embolisation après altération vasculaire par des tirs lasers. Ces résultats démontrent sa puissante activité anti-thrombotique.

15

Exemple 2 : Evaluation du temps d'hémorragie provoquée

(E. Dejana. Bleeding time in rats. Thrombosis. Rech. 1982)

20

	THP (secondes)
Témoin négatif NaCl 0.9%	101.52 ± 5.7
Glycine bétaïne 5mg/kg	95 ± 5
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	276,67 ± 20,82
Héparine 2 mg/kg	313,33 ± 20

Les résultats montrent que la glycine bétaïne maintient le temps d'hémorragie provoquée dans les valeurs du témoin négatif. La glycine bétaïne en plus de son activité anti-thrombotique n'engendre pas de risques hémorragiques comparativement aux témoins positifs.

-6-

Exemple 3: Evaluation de l'agrégation plaquettaire après altération vasculaire par les tirs lasers

5 (Cardinal & Flower, Pharmacol, Method, 1980)

	Amplitude (Ohms)	Vélocité (Ohms/min)
Témoin négatif NaCl 0.9%	13 ± 1	9 ± 1
Glycine bétaïne 5mg/kg	0.66 ± 1.15	1.66 ± 1.15
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	$2,33 \pm 2.08$	2 ± 1
Héparine 2 mg/kg	4.33 ± 0.57	2.66 ± 0.50

Les résultats démontrent l'activité anti-agrégante de la glycine bétaïne.

10

Exemple 4 : Evaluation de l'effet de la vis à vis des cellules sanguines a/ Dénombrement des plaquettes

	Nombre de plaquettes (10 ⁹)
Témoin négatif NaCl 0.9%	788 ± 30.14
Glycine bétaïne 5mg/kg	804.67 ± 20.03
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	855.33 ± 63.17
Héparine 2 mg/kg	777.33 ± 6.43

15

b/ Dénombrement des globules blancs

	Nombre des globules blancs (10 ⁹)
Témoin négatif NaCl 0.9%	5.03 ± 0.20
Glycine bétaine 5mg/kg	4.43± 0.32
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	4.33 ± 1.00
Héparine 2 mg/kg	5.80 ± 0.10

c/ Dénombrement des globules rouges

	Nombre des globules rouges (10 ¹²)
Témoin négatif NaCl 0.9%	6.56 ± 0.15
Glycine bétaïne 5mg/kg	6.19 ± 0.25
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	6.15 ± 0.31
Héparine 2 mg/kg	6.20 ± 0.20

Le dénombrement des éléments figurés du sang reste dans les valeurs du témoin négatif et démontre l'innocuité de la glycine bétaïne

Exemple 5: Bilan biologique

a/ Temps de Quick

	TQ (secondes)
Témoin négatif NaCl 0.9%	17 ± 1
Glycine bétaïne 5mg/kg	16.9 ± 1.05
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	18.33 ± 2.08
Héparine 2 mg/kg	29.50 ± 0.52

15

10

b/ Temps de céphaline activée (TCA)

	TCA (secondes)
Témoin négatif NaCl 0.9%	20.5 ± 0.5
Glycine bétaïne 5mg/kg	39.9 ± 1.05
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	27.26 ± 1.1
Héparine 2 mg/kg	39.46 ± 1.36

c/ Dosage du fibrinogène

5

	Fibrinogène (g/l)
Témoin négatif NaCl 0.9%	2.45 ± 0.19
Glycine bétaïne 5mg/kg	1.7 ± 0.1
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	2.19 ± 0.33
Héparine 2 mg/kg	2.13 ± 0.25

d/ Dosage de l'alpha.2-Antiplasmine (α2AP)

10

	α 2AP (%)
Témoin négatif NaCl 0.9%	30.16 ± 0.85
Glycine bétaïne 5mg/kg	29.7 ± 0.68
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	29.36 ± 0.92
Héparine 2 mg/kg	29.4 ± 1.01

e/Dosage de l'Antithrombine III (AT III)

	AT III (%)
Témoin négatif NaCl 0.9%	86 ± 3
Glycine bétaïne 5mg/kg	89.5 ± 1.37
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	85.33 ± 3.51
Héparine 2 mg/kg	77.66 ± 1.52

Exemple 6: Evaluation de l'activité de la glycine bétaïne en fonction du temps

Groupes expérimentaux : Le produit est testé à 5 mg/ kg

Thrombose induite par laser

	Contrôle		NaCl 0,9%
10	Groupe	1	Le produit est injecté 1 heure avant l'expérimentation
	Groupe	n	Le produit est injecté 2 heures avant l'expérimentation
	Groupe	Ш	Le produit est injecté 24 heures avant l'expérimentation
	Groupe	IV	Le produit est injecté 48 heures avant l'expérimentation

15

20

5

a) Esset du produit testé (5 mg/ml/kg) sur le Temps d'Hémorragie Provoquée.

Groupes	T.H.P (secondes)
NaCl 0.9 %	110 ± 21,2
I	105 ± 26,2
П	145 ± 15,52
III	$115,5 \pm 14,2$
IV	120 ± 10,13

b) Effet du produit testé (5 mg/ml/kg) sur la thrombose artérielle induite par faisceau laser

Groupes	Nombre de tirs	Nombre d'emboles	durée d'embolisation (minutes)
NaCl 0,9 %	2.5 ± 0.84	$5,7 \pm 1,5$	$2,1 \pm 0,69$
I	$3,49 \pm 1,07$	1.8 ± 1.44	$0,51 \pm 0,5$
11	3.0 ± 1.5	$1,4 \pm 1,18$	0.3 ± 0.23
ш	$2,50 \pm 1,25$	1,99 ± 0,4	$1,00 \pm 0,5$
IV	$2,7 \pm 1,0$	$2,2 \pm 0,69$	$1,5 \pm 0,6$

- 10 -

c) Effet du produit testé (5 mg/kg) sur l'agrégation plaquettaire induite ex vivo.

Groupes	Amplitude (Ohms)	Vélocité (Ohms / minutes)
NaCl 0,9 %	$24,23 \pm 0,5$	$14,4 \pm 2,3$
1	$11,33 \pm 3,08$	$8,2 \pm 0,2$
П	$13,2 \pm 3,5$	$9,3 \pm 1,8$
Ш	12,7 ± 4,1	$8,7 \pm 1,3$
IV	13 ± 2.8	$8,7 \pm 1,15$

5

d) Evaluation de l'effet de la glycine bétaïne sur les facteurs de coagulation aprés administration répétitive sur 5 jours de traitement.

	TCA (secondes)	Temps de Quick (secondes)	Fibrinogène g/l
Témoin non traité	$21,25 \pm 2,3$	16,1 ± 1,0	$3,03 \pm 0,45$
Glycine bétaïne (5 mg/kg/j)	$39,3 \pm 2,3$	19,8 ± 1,2	$2,2 \pm 0,1$

10

Exemple 7 : Evaluation de l'effet de la glycine bétaïne sur la thrombose veineuse induite par stase.

a) Effet de la glycine bétaïne sur le poids du caillot

	Poids du caillot (mg)
Témoin non traité	4,033 ± 2
Glycine bétaïne (1mg/kg)	3,1 ± 0,4
Glycine bétaïne (2,5 mg/kg)	$1,63 \pm 0,76$
Glycine bétaïne (5mg/kg)	$0,76 \pm 0,4$

- 11 - b) Evaluation de l'effet de la glycine bétaïne sur le plasminogène

	Plasminogène %
NaCl 0,9 %	$2,7 \pm 0,33$
Glycine bétaïne (5 mg/kg)	1,66 ± 0,58
Glycine bétaïne (2,5 mg / kg)	2 ± 0,15
Glycine bétaïne (1 mg/kg)	2,44 ± 0,58

c) Evaluation de l'effet de la glycine bétaïne sur la coagulation

	TCA (secondes)	Temps de Quick (secondes)	Fibrinogène g/l
Témoin non traité	$30,2 \pm 2,7$	$16,1 \pm 1,0$	$3,03 \pm 0,45$
Glycine bétaïne (1 mg/kg)	29,1 ± 2,3	16,2 ± 1,2	$2,63 \pm 0,3$
Glycine bétaïne (2,5 mg/kg)	31,2 ± 2,6	16,6 ± 0,7	$2,2 \pm 0,17$
Glycine bétaïne (5 mg/kg)	33,5 ± 1,9	15,6 ± 0,4	$2,32 \pm 0,33$

d) Evaluation de l'effet de la glycine bétaïne sur les facteurs de coagulation

	Anti Xa unité / ml	Anti IIa unité / ml
Glycine bétaïne (5 mg/kg)	$0,35 \pm 0,15$	-
Glycine bétaïne (2,5 mg/kg)	$0,14 \pm 0,10$	-
Glycine bétaïne (1 mg/kg)	$0,08 \pm 0,1$	-

WO 00/51596 PCT/BE00/00021

- 12 -

Le traitement avec la glycine bétaïne inhibe les complications thrombo-emboliques déclenchées par les tirs lasers. En effet, ce traitement avec la glycine bétaïne, avant les tirs lasers diminue l'adhésion des plaquettes et leur agrégation au niveau vasculaire.

Le traitement avec la glycine bétaïne inhibe les complications thrombo-emboliques. En effet, ce traitement avec la glycine bétaïne, avant l'induction de la thrombose, a montré un haut potentiel antithrombotique au niveau de tous les paramètres entrant en jeu dans le processus de la formation du thrombus. De plus, les résultats des paramètres biologiques démontrent la parfaite innocuité de la glycine bétaïne qui contrairement aux produits de référence utilisés (aspirine et héparine), n'induit aucun effet hémorragique ni d'effet secondaire indésirable. Ces caractéristiques confèrent à la glycine bétaïne, en plus de son efficacité démontrée, la particularité de pouvoir être administrée aux personnes à risque hémorragique ainsi qu'aux personnes qui présenteraient des risques de sensibilité ou d'allergie face aux traitements antithrombotiques conventionnels (hémophiles, allergiques). La glycine bétaïne ne provoquant de thrombopénies ou désordres hémorragiques (exemples 2 & 4). Le résultat expérimental de l'exemple 5, c, démontre une consommation du fibrinogène.

Il est à noter que, dans les mêmes conditions expérimentales, pour la conservation du sang la glycine bétaïne est apparue comme possédant un haut pouvoir anti-coagulant comparativement à des tubes héparinés ou contenant de l'E.D.T.A. Les doses actives de glycine bétaïne sont apparues entre 3 et 5 mg par tube à hémolyse. Ce résultat expérimental démontre un haut potentiel anticoagulant de la glycine bétaïne. L'utilisation de la glycine bétaïne comme anticoagulant peut être revendiquée, tant pour le traitement du corps humain in vivo, que pour la conservation du sang ex vivo.

Evaluation de l'activité de la glycine bétaîne vis à vis des produits de contraste.

Dans le cadre de la recherche sur les effets anti-thrombotiques et dans le souci de compléter l'approche de l'efficacité de la glycine bétaïne, nous avons évalué l'effet de la glycine bétaïne sur l'augmentation des risques thrombo-emboliques liés à l'utilisation des produits de contraste connus pour leurs pouvoirs prothrombotiques. L'intérêt représenté par l'utilisation de ce modèle est qu'il permet l'observation directe de la formation du thrombus au site de la lésion vasculaire. Ces résultats expliquent l'apparition d'occlusions thrombotiques lors des angioplasties, surtout chez des patients, dont l'endothélium est déjà endommagé ou lésé. L'angioplastie coronaire cause une dénudation de l'endothélium, exposant le collagène, l'élastine et les cellules musculaires lisses au sang circulant, en analogie avec le modèle de thrombose expérimentale utilisé. Ainsi, l'apparition de nouveaux thrombi est plus élevée chez des patients présentant un infarctus du myocarde récent ou une plaque coronaire excentrique.

L'administration des produits de contraste, diminue le nombre de globules blancs, le nombre de globules rouges et le nombre de plaquettes. Les produits de contraste interagissent avec les leucocytes, induisent la libération de leukotriènes, augmentent la perméabilité vasculaire et exercent un effet chimiotactique. De plus, les produits de contraste agissent sur le contrôle de l'expression de la P-selectine et provoquent l'adhésion des globules blancs à l'endothélium vasculaire. Il a été démontré que l'utilisation des produits de contraste était associée avec l'apparition de thrombi d'importance variable en fonction du produit utilisé.

Deux produits de contrastes ont été étudiés : Hexabrix® (ionique) et Iopamidol ® (non ionique)

BNSDQCID <WQ 0051596A1 I >

25

30

35

40

45

20

5

10

PCT/BE00/00021

- 13 -

Exemple 8 : Evaluation du nombre d'emboles et de la durée d'embolisation après altération vasculaire par les tirs lasers et administration des produits de contrastes.

	Nombre d'emboles	Durée d'embolisation (minutes)
Témoin négatif NaCl 0.9%	5.33 ± 0.58	2 ± 0
Hexabrix®	8 ± 1	3.67 ± 0.58
Iopamidol®	11.67± 0.50	$6.33 \pm 0,52$
Glycine bétaïne 5mg/kg + Hexabrix®	4 ± 1	2 ± 0
Glycine bétaïne 5mg/kg + Iopamidol®	5.33 ± 0.58	2.33 ± 0.48

5

Exemple 9 : Evaluation du temps d'hémorragie provoquée (THP)

	THP (secondes)
Témoin négatif NaCl 0.9%	101.52 ± 5.7
Hexabrix®	195 ± 13.23
Iopamidol®	128 ± 7.64
Glycine bétaïne 5mg/kg + Hexabrix®	150 ± 5
Glycine bétaïne 5mg/kg + lopamidol®	111 ± 6.60

Exemple 10: Evaluation de l'agrégation plaquettaire après altération vasculaire par les tirs lasers

	Amplitude (Ohms)	Velocité (Ohms/min)
Témoin négatif NaCl 0.9%	13 ± 1	9 ± 1
Hexabrix®	6 ± 1	5.66 ± 0.57
Iopamidol®	15 ± 2.64	$12.33 \pm 0,50$
Glycine bétaïne 5mg/kg + Hexabrix®	2 ± 1	5 ± 0
Glycine bétaïne 5mg/kg + lopamidol®	4.66 ± 0.52	9.33 ± 0.8

PCT/BE00/00021

- 14 -Exemple 11 : Evaluation de l'effet de la glycine bétaïne vis à vis des cellules sanguines

a/ Dénombrement des plaquettes

	Nombre plaquettes (10 ⁹)
Témoin négatif NaCl 0.9%	788.33 ± 30.14
Hexabrix®	620 ± 10
lopamidol®	585.67 ± 23.54
Glycine bétaïne 5mg/kg + Hexabrix®	669.67 ± 7.37
Glycine bétaïne 5mg/kg + Iopamidol®	704.33 ± 92.33

b/ Dénombrement des globules blancs

	Nombre globules blancs (10 ¹²)
Témoin négatif NaCl 0.9%	5.03 ± 0.20
Hexabrix®	2.96 ± 0.21
Iopamidol®	3.06 ± 0.35
Glycine bétaïne 5mg/kg + Hexabrix®	4.20 ± 0.1
Glycine bétaïne 5mg/kg + Iopamidol®	3.9 ± 0.3

c/ Dénombrement des globules rouges

	Nombre globules rouges (10 ⁹)
Témoin négatif NaCl 0.9%	6.56 ± 0.15
Hexabrix®	5.43 ± 0.47
lopamidol®	5.5 ± 0.36
Glycine bétaïne 5mg/kg + Hexabrix®	6.5 ± 0.15
Glycine bétaïne 5mg/kg + Iopamidol®	6.6 ± 0.19

10

- 15 -

Exemple 12: Bilan biologique

a/ Temps de Quick

5

	TQ (secondes)
Témoin négatif NaCl 0.9%	17 ± 1
Hexabrix®	24.13 ± 1
Iopamidol®	28.1 ± 0.75
Glycine bétaïne 5mg/kg + Hexabrix®	16.36± 0.56
Glycine bétaïne 5mg/kg + Iopamidol®	17.83 ± 1.2

b/ Temps de céphaline activé (TCA)

	TCA (secondes)
Témoin négatif NaCl 0.9%	20.5 ± 0.5
Hexabrix®	49.3 ± 1.85
Iopamidol®	41.33 ± 0.8
Glycine bétaïne 5mg/kg + Hexabrix®	25.4 ± 0.61
Glycine bétaïne 5mg/kg + lopamidol®	22.4 ± 0.7

10

c/ Dosage du sibrinogène

	Fibrinogène (g/l)
Témoin négatif NaCl 0.9%	2.45± 0.19
Hexabrix®	1,49± 0.18
lopamidol®	1.5 ± 0.8
Glycine bétaïne 5mg/kg + Hexabrix®	1.7 ± 0.09
Glycine bétaïne 5mg/kg + Iopamidol®	1.9 ± 0.1

5

10

d/ Dosage de l'alpha.2-Antiplasmine (\alpha2AP)

	α 2AP (%)
Témoin négatif NaCl 0.9%	30.16 ± 0.85
Hexabrix®	23.26 ± 1.06
Iopamidol®	25.23 ± 0.95
Glycine bétaïne 5mg/kg + Hexabrix®	25.66 ± 0.64
Glycine bétaïne 5mg/kg + Iopamidol®	28.13 ± 0.8

e/Dosage de l'Antithrombine III (AT III)

	AT III (%)
Témoin négatif NaCl 0.9%	86.3 ± 3
Hexabrix®	81.63 ± 0.66
Iopamidol®	70.6 ± 1.51
Glycine bétaïne 5mg/kg + Hexabrix®	79.1 ± 1.05
Glycine bétaïne 5mg/kg + Iopamidol®	87.26 ± 0.9

Le traitement avec la glycine bétaïne inhibe les complications thrombo-emboliques associées à l'utilisation des produits de contraste. En effet, ce traitement avec la glycine bétaïne, avant ou pendant l'injection des produits de contraste, diminue l'adhésion des plaquettes et leur agrégation au niveau vasculaire. Ces résultats démontrent l'effet anti-thrombotique et thrombolytique de la glycine bétaïne. Il est à noter que les produits de contraste peuvent avoir d'autres effets secondaires telle que la stase sanguine au niveau des cathéters et les lésions endothéliales causées par les procédures d'administrations elles-mêmes. La glycine bétaïne remédie à ces effets indésirables.

20

WO 00/51596

5 **CONCLUSION**

La glycine bétaïne possède les mêmes, voire de meilleures, caractéristiques thérapeutiques que les anticoagulants et les anti-agrégants étudiés (acide acétylsalicylique et l'héparine), tout en ne présentant aucun effet indésirable.

10

.

Les performances supérieures en terme d'efficacité thérapeutique de la glycine bétaïne par rapport à ces deux molécules (acide acétylsalicylique et héparine) incitent à la formulation d'un médicament ayant pour principe thérapeutiquement actif la glycine bétaïne. Ce médicament étant destiné au traitement des thromboses et des affections thrombo-emboliques.

15

Selon les résultats exposés ce médicament revendique aussi les indications anticoagulant, anti-agrégant et fibrinolytique. L'innocuité démontrée de cette molécule permet d'envisager des traitements à long terme sans pour autant nécessiter une surveillance biologique.

20

25

L'intérêt de l'utilisation de la glycine bétaïne réside dans le fait qu'elle agit à plusieurs niveaux de l'hémostase à savoir au niveau de l'agrégation plaquettaire, au niveau de la coagulation et au niveau fibrinolytique. Cette activité est durable et évite des administrations répétitives ce qui constitue une amélioration notable par rapport aux traitements existant. L'administration de la bétaïne n'induit aucun risque hémorragique, ni autres effets secondaires (ex: thrombopénie induite à l'héparine) ce qui constitue une avancée majeure en thérapeutique antithrombotique.

REVENDICATIONS

- 1. Utilisation de la glycine bétaïne pour l'obtention d'un médicament destiné à traiter les thromboses non induites par l'homocystéinurie.
- 2. Utilisation de la glycine bétaïne pour l'obtention d'un médicament destiné à traiter les affections thrombo-emboliques non induites par l'homocystéinurie.
- Utilisation de la glycine bétaine pour l'obtention d'un médicament destiné à traiter
 les désordres de la coagulation du sang chez un patient.
 - 4. Utilisation de la glycine bétaïne pour l'obtention d'un médicament destiné à traiter les désordres de l'agrégation plaquettaire chez un patient.
- 5 Utilisation de la glycine bétaîne pour l'obtention d'un médicament destiné à lyser un thrombus.
 - 6. Utilisation de la glycine bétaïne pour l'obtention d'un médicament destiné à traiter les thromboses chez les sujets à risque hémorragique.
 - 7. Utilisation de la glycine bétaïne comme agent anticoagulant pour la conservation du sang ex-vivo.
- 20 8. Utilisation de la glycine bétaïne pour l'obtention d'un médicament destiné à contrecarrer les effets thrombo-emboliques induits par les produits de contraste.
 - 9. Utilisation de la glycine bétaïne selon la revendication 8, caractérisée en ce qu'elle puisse être simultanément administrée avec des produits de contraste à un patient.
- 10. Utilisation de la glycine bétaïne comme principe actif selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée en ce qu'une quantité efficace de glycine bétaïne est associée à un support, véhicule ou excipient pharmaceutiquement acceptable.

inte onal Application No PCT/BE 00/00021

A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/205		
According to	o international Patent Classification (IPC) or to both national classifi	cation and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum ad IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classifica A61K	tion symbols)	
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields a	earched
Electronic d	lata base consulted ouring the international search (name of data b	ase and, where practical, search terms used	1)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		r
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.
Υ	WO 97 06795 A (KALVINSH IVARS ;V MARIS (LV)) 27 February 1997 (19 abstract page 5, last paragraph		1-4,7,10
Υ	EP 0 781 554 A (TAIHO PHARMACEUT LTD ;VALSTS ZINATNISKA IESTADE B 2 July 1997 (1997-07-02) abstract page 2, line 56 -page 3, line 13 page 4, line 13 - line 34; claim	EZP (LV))	1-4,7,10
A	WO 98 19690 A (SQUIBB BRISTOL MY 14 May 1998 (1998-05-14) page 1, line 1 -page 2, line 26 page 5, line 7 - line 20 page 6, line 16 - line 19; claim		1-10
X Funt	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
	ategones of cited documents :	"T" later document published after the inte	
"E" earlier of filling of "L" docume which citation "O" docume other i	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in document is combined with one or ments, such combination being obvious the art. "8" document member of the same patent	eory underlying the claimed invention to be considered to be considered to be current is taken alone claimed invention wentive step when the pore other such docu-
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	
	June 2000	19/06/2000	
Name and r	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Hoff, P	

Inter mai Application No
PCT/BE 00/00021

	PCT/BE 00/00021	
ategory *	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	[Delaway to dein No
Jalegory	Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 95 15750 A (HASHIM SAMI A) 15 June 1995 (1995-06-15) the whole document	1-10
A	WO 97 38685 A (HAEUSSINGER DIETER) 23 October 1997 (1997-10-23) abstract page 4, line 30 -page 8, line 6 page 12, line 27 -page 14, line 5; claims 1,8,9,11-13,15,18	1-10
A	EP 0 347 864 A (STRYDOM ANDRIES JOHANNES CORNE) 27 December 1989 (1989-12-27) le document en entier, plus particulièrement page 3, ligne 10 and revendication 7	1-10
A	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US ZAPADNYUK, V. I. ET AL: "Bile-secretory effect of trimethylglycine in normal and atherosclerotic animals of different ages" retrieved from STN Database accession no. 107:190742 HCA XP002123170 abstract & BYULL. EKSP. BIOL. MED. (1987), 104(7), 30-2,	1-10
A	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US PANTELEIMONOVA, T. N. ET AL: "Effect of trimethylglycine on lipid metabolism in rabbits with experimental atherosclerosis" retrieved from STN Database accession no. 99:99080 HCA XP002123171 abstract & FARMAKOL. TOKSIKOL. (MOSCOW) (1983), 46(4), 83-5,	1-10
A	FAZIO B ET AL: "Treatment of human atherosclerosis with betaine." MINERVA MED, (1961 APR 25) 52 1511-6., XP000853747 the whole document	1-10
A	P.H. LIST ET AL.: "HAGERS HANDBUCH DER PHARMAZEUTISCHEN PRAXIS" 1972 , SPRINGER-VERLAG , BERLIN. HEIDELBERG. NEW YORK XP002123167 page 431	1-10
	-/	

Inter , and Application No PCT/BE 00/00021

		PC1/BE 00/00021
(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
ategory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	"Betaine for homocystinuria." MEDICAL LETTER ON DRUGS AND THERAPEUTICS, (1997) 39/993 (12)., XP000853853 the whole document	1-10
A	WILCKEN D E ET AL: "The natural history of vascular disease in homocystinuria and the effects of treatment." JOURNAL OF INHERITED METABOLIC DISEASE, (1997 JUN) 20 (2) 295-300., XP000853897 the whole document	1-10
A	J.E.F. REYNOLDS: "MARTINDALE, The Extra Pharmacopoeia" 1996 , ROYAL PHARMACEUTICAL SOCIETY , LONDON XPO02123168 "Betaine hydrochloride" page 1679	1~10
A	"the merck index" 1996 , MERCK & CO , WHITEHOUSE STATION, NJ XP002123169 "Betaine" page 198	1-10

information on patent family members

Inter mai Application No PCT/BE 00/00021

Patent docum cited in search i		Publication date	1	Patent family member(s)	Publication date
WO 970679	5 A	27-02-1997	LV	11727 A	20-04-1997
			LV	11727 B	20-08-1997
EP 078155	4 A	02-07-1997	JP	10095731 A	14-04-1998
			US	5965615 A	12-10-1999
			WO	9704767 A	13-02-1997
WO 981969	0 A	14-05-1998	AU	719290 B	04-05-2000
			AU	5244298 A	29-05-1998
			EP	0951293 A	27-10-1999
			US	6008221 A	28-12-1999
WO 951575	0 A	15-06-1995	AU	1265295 A	27-06-1995
WO 973868	5 A	23-10-1997	AU	2386097 A	07-11-1997
			CA	2251071 A	23-10-1997
		,	EP	0946167 A	06-10-1999
			NO	984759 A	12-10-1998
			US	5880098 A	09-03-1999
EP 034786	4 A	27-12-1989	AU	2999192 A	04-02-1993
			AU	3673789 A	04-01-1990
			DK	313989 A	25-12-1989
			JP	2067216 A	07-03-1990
			MC	2041 A	30-05-1990
			NO	892617 A	27-12-1989
			NZ	229670 A	28-07-1992
			ZA	8904797 A	28-03-1990

. Filter

Dem 3 Internationale No PCT/BE 00/00021

A. CLASSEI	MENT DE L'O	RIFT DE LA	DEMANDE
CIR 7	461K31	7205	

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) C1B 7 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relevent des domaines sur lesquels a poné la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
Υ	WO 97 06795 A (KALVINSH IVARS ;VEVERIS MARIS (LV)) 27 février 1997 (1997-02-27) abrégé page 5, dernier alinéa	1-4,7,10
Y	EP 0 781 554 A (TAIHO PHARMACEUTICAL CO LTD; VALSTS ZINATNISKA IESTADE BEZP (LV)) 2 juillet 1997 (1997-07-02) abrégé page 2, ligne 56 -page 3, ligne 13 page 4, ligne 13 - ligne 34; revendications	1-4,7,10

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
*Catégones spéciales de documents cités: *A* document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent *E* document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date *L* document pouvant jeter un doute sur une revendication de prionité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) *O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens *P* document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de prionité revendiquée	T' document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du mêtier "&" document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 9 juin 2000	Date d'expedition du présent rapport de recherche internationale 19/06/2000
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche international Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	e Fonctionnaire autonsé Hoff, P

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxieme teuite) (juillet 1992)

Dem → Internationale No
PCT/BE 00/00021

	rci/i	BE 00/00021
	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie °	visentification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
Α	WO 98 19690 A (SQUIBB BRISTOL MYERS CO) 14 mai 1998 (1998-05-14) page 1, ligne 1 -page 2, ligne 26 page 5, ligne 7 - ligne 20 page 6, ligne 16 - ligne 19; revendications 16-19	1-10
A	WO 95 15750 A (HASHIM SAMI A) 15 juin 1995 (1995-06-15) le document en entier	1-10
Α	WO 97 38685 A (HAEUSSINGER DIETER) 23 octobre 1997 (1997-10-23) abrégé page 4, ligne 30 -page 8, ligne 6 page 12, ligne 27 -page 14, ligne 5; revendications 1,8,9,11-13,15,18	1-10
A	EP 0 347 864 A (STRYDOM ANDRIES JOHANNES CORNE) 27 décembre 1989 (1989-12-27) le document en entier, plus particulièrement page 3, ligne 10 and revendication 7	1-10
A	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US ZAPADNYUK, V. I. ET AL: "Bile-secretory effect of trimethylglycine in normal and atherosclerotic animals of different ages" retrieved from STN Database accession no. 107:190742 HCA XP002123170 abrégé & BYULL. EKSP. BIOL. MED. (1987), 104(7), 30-2,	1-10
A	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US PANTELEIMONOVA, T. N. ET AL: "Effect of trimethylglycine on lipid metabolism in rabbits with experimental atherosclerosis" retrieved from STN Database accession no. 99:99080 HCA XP002123171 abrégé & FARMAKOL. TOKSIKOL. (MOSCOW) (1983), 46(4), 83-5,	1-10
A	FAZIO B ET AL: "Treatment of human atherosclerosis with betaine." MINERVA MED, (1961 APR 25) 52 1511-6., XP000853747 le document en entier -/	1-10

PCT/BE 00/00021

C.(sulte) Dr	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	CT/BE 00/00021
Catégorie °		no. des revendications visées
A	P.H. LIST ET AL.: "HAGERS HANDBUCH DER PHARMAZEUTISCHEN PRAXIS" 1972 , SPRINGER-VERLAG , BERLIN. HEIDELBERG. NEW YORK XP002123167 page 431	1-10
A	"Betaine for homocystinuria." MEDICAL LETTER ON DRUGS AND THERAPEUTICS, (1997) 39/993 (12)., XP000853853 le document en entier	1-10
Α	WILCKEN D E ET AL: "The natural history of vascular disease in homocystinuria and the effects of treatment." JOURNAL OF INHERITED METABOLIC DISEASE, (1997 JUN) 20 (2) 295-300., XP000853897 le document en entier	1-10
A	J.E.F. REYNOLDS: "MARTINDALE, The Extra Pharmacopoeia" 1996 , ROYAL PHARMACEUTICAL SOCIETY , LONDON XP002123168 "Betaine hydrochloride" page 1679	1-10
A	"the merck index" 1996 , MERCK & CO , WHITEHOUSE STATION, NJ XP002123169 "Betaine" page 198	1-10

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Derr. a Internationale No PCT/BE 00/00021

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
WO 9706795	Α	27-02-1997	LV LV	11727 A 11727 B	20-04-1997 20-08-1997
EP 0781554	Α	02-07-1997	JP US WO	10095731 A 5965615 A 9704767 A	14-04-1998 12-10-1999 13-02-1997
WO 9819690	A	14-05-1998	AU AU EP US	719290 B 5244298 A 0951293 A 6008221 A	04-05-2000 29-05-1998 27-10-1999 28-12-1999
WO 9515750	Α	15-06-1995	AU	1265295 A	27-06-1995
WO 9738685	A	23-10-1997	AU CA EP NO US	2386097 A 2251071 A 0946167 A 984759 A 5880098 A	07-11-1997 23-10-1997 06-10-1999 12-10-1998 09-03-1999
EP 0347864	A	27-12-1989	AU AU DK JP MC NO NZ ZA	2999192 A 3673789 A 313989 A 2067216 A 2041 A 892617 A 229670 A 8904797 A	04-02-1993 04-01-1990 25-12-1989 07-03-1990 30-05-1990 27-12-1989 28-07-1992 28-03-1990

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

VERSION CORRIGÉE

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



(43) Date de la publication internationale 8 septembre 2000 (08.09.2000)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 00/51596 A1

(51) Classification internationale des brevets⁷:
A61K 31/205

A01K 31/20

SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC,

NL, PT. SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA,

(84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE.

PCT/BE00/00021

(21) Numéro de la demande internationale :

(22) Date de dépôt international: 1 mars 2000 (01.03.2000)

(25) Langue de dépôt : français

(26) Langue de publication : français

Publiée:

— avec rapport de recherche internationale

(30) Données relatives à la priorité :
9900144 2 mars 1999 (02.03.1999) BE

(48) Date de publication de la présente version corrigée:

GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

11 octobre 2001

(71) Déposant et

(72) Inventeur : MESSADEK, Jallal [BE/BE]; 2, place des Béguinages, B-4000 Liège (BE). (15) Renseignements relatifs à la correction: voir la Gazette du PCT n° 41/2001 du 11 octobre 2001, Section II

(81) États désignés (national): AE. AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU,

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: ANTITHROMBOTIC USE OF GLYCINE BETAINE

(54) Titre: LA GLYCINE BETAÏNE POUR SON USAGE ANTITHROMBOTIQUE

(57) Abstract: The invention concerns the use of glycine betaine to eliminate physiopathological vascular diseases. The invention concerns the curative and preventive activity of glycine betaine in the pathogenesis of thromboembolic and hemostatic diseases of arterial or venous origin. Glycine betaine has a preventing activity by inhibiting the formation of thrombi and a curative activity inhibiting the proliferation of thrombi by eliminating them. The invention is characterised in that glycine betaine does not present any risk of haemorrhage or allergy contrarily to molecules and treatments currently used. The invention also concerns the use of glycine betaine as anticoagulant for blood preservation.

(57) Abrégé: L'invention consiste en l'utilisation de la glycine bétaïne pour éliminer les atteintes physiopathologiques vasculaires. L'invention se rapporte à l'activité curative et préventive de la glycine bétaïne dans la pathogénie des maladies thrombo-emboliques et hémostasiques d'origine artérielle ou veineuse. La glycine bétaïne a une activité préventive en empêchant la formation des thrombi et une activité curative empêchant la prolifération des thrombi en les détruisant. L'intérêt de l'invention réside dans le fait que l'utilisation de la glycine bétaïne ne présente aucun risque hémorragique ou allergique par opposition aux molécules et traitements actuellement utilisés. L'invention consiste également en l'utilisation de la glycine bétaïne comme anti-coagulant pour la conservation du sang.

WO 00/51596

LA GLYCINE BETAÏNE POUR SON USAGE ANTITHROMBOTIQUE.

5

10

L'invention consiste en l'utilisation de la glycine bétaïne pour éliminer les atteintes physiopathologiques vasculaires. L'invention se rapporte à l'activité curative et préventive de la glycine bétaïne dans la pathogénie des maladies thrombo-emboliques et hémostasiques d'origine artérielles ou veineuses.

15

La glycine bétaïne a une activité préventive en empêchant la formation des thrombi et une activité curative empêchant la prolifération des thrombi en les détruisant. L'intérêt de l'invention réside dans le fait que l'utilisation de la glycine bétaïne ne présente aucun risque hémorragique ou allergique par opposition aux molécules et traitements actuellement utilisés.

20

25

30

35

45

ETAT DE LA TECHNIQUE

Les thromboses vasculaires sont une réponse de l'organisme face à l'agression de la paroi du vaisseau et de son contenu cellulaire et plasmatique. La thrombose est l'activation localisée de la coagulation avec constitution d'un thrombus.

L'intérêt suscité par cette pathologie ces dernières années a permis d'incriminer plusieurs facteurs :

- Le vaisseau, la paroi vasculaire et les cellules endothéliales
- Le rôle des éléments figurés du sang
- Les systèmes de coagulation, de fibrinolyse, et leurs inhibiteurs.

Il existe plusieurs types de thromboses qui peuvent survenir au niveau des artères, des veines, de la microcirculation des organes, des cavités du cœur et des surfaces artificielles en contact avec le sang. Les thromboses vasculaires sont une réponse de l'organisme à l'agression de la paroi du vaisseau et de son contenu cellulaire et plasmatique. La thrombose est une masse organisée d'éléments sanguins (plaquettes, globules rouges et globules blancs), de fibrine et d'autres protéines plasmatiques, qui est déposée à la surface ou qui obstrue la lumière du système vasculaire. Les mécanismes de la thrombose ressemblent à ceux de l'hémostase, mais sont pathologiques par leur localisation intravasculaire anormale.

Les thromboses et les embolies sont la cause principale des complications cliniques des maladies cardio-vasculaires et de l'athérosclérose.

D'après Virchow, au moins trois types de facteurs thrombogènes déterminent la localisation, l'extension et la régression d'une thrombose :

- Les facteurs hémodynamiques et rhéologiques;
- La lésion endothéliale;

WO 00/51596 PCT/BE00/00021

- 2 -

- L'activation des constituants du sang, en particulier des plaquettes et de la coagulation qui aboutit à la formation de thrombine.

La maladie thrombo-embolique, d'origine artérielle ou veineuse reste une des causes principales de décès dans les pays développés.

La thrombose artérielle est souvent due à une rupture de la plaque d'athérosclérose alors que la thrombose veineuse résulte du déficit d'un inhibiteur de la coagulation (AT III) ou d'un déficit d'un activateur de la fibrinolyse (protéïne S et/ou protéïne C) ou plus fréquemment d'une stase. En effet, si tous les deux résultent d'une interaction entre le sang et la paroi vasculaire, la formation d'une thrombose veineuse et/ou par une anomalie de l'hémostase. La thrombose artérielle est le plus souvent secondaire à une anomalie pariétale et implique principalement les plaquettes sanguines. Elle contribue à une large variété de tableaux cliniques selon les lits artériels intéressés par l'interruption de la vascularisation. La thrombose peut atteindre principalement les artères cardiaques (coronaires), les artères des membres inférieurs, cérébrales ou digestives. Ainsi, la maladie artérielle favorise la formation du thrombus lui même responsable de la majorité des occlusions vasculaires terminales. De plus la participation du désordre de l'hémostase et du thrombus formé à d'autres lésions vasculaires est manifeste : aggravation des lésions de la paroi, ischémie et troubles de la microcirculation.

On peut distinguer trois stratégies thérapeutiques dans la prévention des accidents liés aux thromboses.

Les anticoagulants. Ils constituent l'élément majeur de la prise en charge d'un patient présentant une affection thrombo-embolique. L'héparine et ses dérivés sont couramment utilisés. Cependant, l'utilisation des héparines peut engendrer deux complications majeures, l'hémorragie ou la thrombopénie.

Les anti-vitamines K (AVK). Prescrites pour des traitements au long cours, elles ne peuvent être utilisées dans l'urgence et ne peuvent être prescrites simultanément avec d'autres anti-agrégants dont elles potentialisent l'effet hémorragique.

Les anti-agrégants plaquettaires. Prescrits pour prévenir la thrombose artérielle liée à l'athérosclérose. Actuellement les principaux inhibiteurs du fonctionnement plaquettaire prescrits sont : l'aspirine, la ticlopidine, le dipyridamole, et certains anti-inflammatoires non stéroïdiens comme le flurbiprofène et la prostacycline. Ces traitements possèdent une réelle efficacité toute en présentant des effets indésirables sur les patients à terrains allergiques ou hémorragiques.

Tous ces traitements malgré leur efficacité nécessitent des précautions particulières dans leurs utilisations, telles que l'administration d'antidotes, les problèmes de surdosages et les effets secondaires non désirables. Ces traitements impliquent un suivi nécessaire des patients, dû notamment aux problèmes hémorragiques qui peuvent survenir pendant ou aprés la médication ainsi qu'aux éventuelles incompatibilités avec d'autres médicaments. Il était donc intéressant de trouver une molécule à haut potentiel antithrombotique sans effets indésirables. De manière tout à fait surprenante la glycine bétaïne est apparue comme possédant un haut potentiel thérapeutique dans le traitement des thromboses.

La glycine bétaïne ou bétaïne de formule (CH3)₃N⁺—CH2—COO est une molécule connue pour ses propriétés osmoprotectrices ainsi que pour ses utilisations cosmétiques et pharmaceutiques. Diverses applications pharmaceutiques de la bétaïne sont connues et en particulier l'utilisation de la bétaïne pour le traitement de l'homocystinurie

cause de troubles cardio-vasculaires (L. & B. Wilken J. Inher. Metab. Dis. 1997). Ainsi les

FEUILLE RECTIFIEE (REGLE 91)

45

20

WO 00/51596 PCT/BE00/00021

- 3 -

patients souffrant d'homocystinurie, une anomalie génétique, présentent de manière prématurée des troubles athérosclérosiques et thrombo-emboliques (SH. Mudd & al. The metabolic and molecular bases of inherited disease, 1995), ainsi que des maladies cardiovasculaires (Mc Cully . Atherosclerosis Rev 11, 1983). L'homocystinurie est une déficience héréditaire dont la forme homozygote est rare. On estime que la prévalence de la forme hétérozygote est de 1 pour 200 dans la population générale.

L'homocystinurie est due à des taux élevés d'homocystéine dans le plasma des patients atteints. L'administration de la bétaine permet d'abaisser la concentration d'homocystéine dans le sang.

Dans la publication WO 95 / 157 50, L'auteur afin de prévenir les désordres vasculaires chez les patients homocystéinuriques propose l'usage dans ses ingrédients de la bétaïne.

La publication WO 98 / 19690 s'intéresse également aux patients souffrant d'un taux d'homocystéine élevé dans le sang. L'usage de la bétaïne entre autres ingrédients est destiné à réduire le taux d'homocystéine dans le sang, étant établi que l'homocystéine est un facteur positif de risque dans l'occurence des maladies cardio-vasculaires, ainsi que dans la maladie d'Alzheimer.

La publication EPO 347 864 décrit l'usage de la bétaïne parmi ses ingrédients afin de lutter contre l'augmentation dans le plasma humain des groupes sulfhydryls dus à la cystéine ainsi qu'à l'homocystéine, et ainsi inhiber la formation des plaques d'athérosclérose.

Cette activité anti-athérosclérosique est connue et largement documentée. Ces publications s'intéressent à l'activité de la bétaïne sur le métabolisme des lipides (Zapadnyuk & al. Biol. Med. 1987) ainsi que sur celui du cholestérol (Panteleimonova & al. Farmakol. Toksikol, Moscow 1983).

La publication WO 97 38685 décrit l'utilisation de la bétaïne et de la taurine afin de traiter les complications résultant de l'ischémie dans certains organes. L'ischémie est un arrêt localisé de la circulation sanguine et ne représente qu'une des pathologies dues à la thrombose.

La publication EPO 781 554 décrit dans ses exemples l'expérimentation sur des coeurs énuclées, c'est à dire des coeurs extraits et isolés du système vasculaire. L'utilisation de la bétaïne pour ses propriétés osmoprotectrices et antiradicalaires connues permet ici aux auteurs de revendiquer son rôle protecteur du muscle cardiaque.

D'autres formes de bétaïnes ont été proposées (WO 97 / 06795) sans égaler à ce jour l'activité et les performances de la glycine bétaïne.

Aucune de ces publications ne dévoile l'activité de la glycine bétaïne vis à vis de la thrombose veineuse et/ou artérielle, ni son activité anti-agrégante et anticoagulante.

La glycine bétaïne dans le cadre de la présente invention peut être utilisée pour diverses applications cliniques telles que : 40

- Thromboses coronariennes et thromboses veineuses
- Infarctus, angine de poitrine, anévrisme, embolie pulmonaire, phlébite
- Les embolies cérébrales
- les chocs post-traumatiques d'origine chirurgicale ou non.
- La prévention des accidents de microcirculation dans les cas suivants : hémophilie, chimiothérapie, âge, contraception orale par les oestrogènes, obésité, tabagisme, prothèse.
- La prévention des risques liés à l'administration des produits de contraste ioniques et non ioniques.

FEUILLE RECTIFIEE (REGLE 91)

BNSDOCID «WO 0051596A1 IA»

35

30

10

15

20

25

45

MATERIEL ETMETHODE

5

10

A/ Principe de la thrombose induite par laser. (Seiffge D. et al., 1989; Weichter W. et al., 1983)

Dans ce modèle, la lésion de la paroi vasculaire est induite par un faisceau laser. Ce faisceau entraîne une lésion limitée de l'endothélium vasculaire (seulement 1 à 2 cellules sont détruites). La mise a nu du sous-endothélium, surface thrombogène, amène l'adhésion des plaquettes par l'intermédiaire de la glycoprotéine Ib. Cette adhésion des plaquettes est suivie par leur activation Elles forment des pseudopodes et sécrètent le contenu de leurs granules. Cette activation entraîne l'apparition de la glycoprotéine IIb-IIIa nécessaire à l'agrégation des plaquettes entre elles Cette lésion est induite au niveau de la microcirculation mésentérique du rat. Elle est immédiatement suivie par la formation d'un thrombus (quelques secondes). Ce thrombus qui grossit rapidement, sous l'effet du flux sanguin, embolise avant de se former à nouveau.

Dans ce dispositif l'évaluation de l'effet de la glycine bétaïne a été mené conjointement à l'étude de deux molécules pharmacologiquement actives utilisées comme référence: l'acide acétylsalicylique et l'héparine (de bas poids moléculaire). L'évaluation a également porté sur l'activité de la glycine bétaïne par rapport aux effets prothrombotiques induits par les produits de contraste.

25

30

35

20

B/ Thrombose induite par stase.

Une laparotomie est effectuée pour dégager la veine cave inférieure sur laquelle on pratique une ligature à To, à To + 2h injection sous cutanée de la glycine bétaïne, à To + 6h prélévement du caillot.

C/ Protocole expérimental.

Pour ces études on a utilisé des rats Wistar mâles. Leur poids est compris entre 200 et 250 grammes. Après une période de stabulation de 8 jours, les rats sont soumis à un jeûne de 12 heures. Ils sont ensuite anesthésiés, la glycine bétaïne est administrée par voie sous cutanée et le mésentère (laser) ou la veine cave (stase) sont dégagés aux fins des expérimentations.

40

EXEMPLES:

5

Exemple 1 : Evaluation du nombre d'emboles et de la durée d'embolisation après altération vasculaire par les tirs lasers

	Nombre d'emboles	Durée d'embolisation (minutes)
Témoin négatif NaCl 0.9%	5.33 ± 0.58	2 ± 0
Glycine bétaïne 5mg/kg	2 ± 0	1 ± 0
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	1 ± 1	$0,33 \pm 0,58$
Héparine 2 mg/kg	$2,67 \pm 0,58$	1 ± 0

10

La glycine bétaïne réduit d'une façon significative le nombre d'emboles et le temps d'embolisation après altération vasculaire par des tirs lasers. Ces résultats démontrent sa puissante activité anti-thrombotique.

15

Exemple 2 : Evaluation du temps d'hémorragie provoquée

(E. Dejana. Bleeding time in rats. Thrombosis. Rech. 1982)

20

	THP (secondes)
Témoin négatif NaCl 0.9%	101.52 ± 5.7
Glycine bétaine 5mg/kg	95 ± 5
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	276,67 ± 20,82
Héparine 2 mg/kg	$313,33 \pm 20$

Les résultats montrent que la glycine bétaîne maintient le temps d'hémorragie provoquée dans les valeurs du témoin négatif. La glycine bétaîne en plus de son activité anti-thrombotique n'engendre pas de risques hémorragiques comparativement aux témoins positifs.

25

Exemple 3: Evaluation de l'agrégation plaquettaire après altération vasculaire par les tirs lasers

5 (Cardinal & Flower. Pharmacol. Method. 1980)

	Amplitude (Ohms)	Vélocité (Ohms/min)
Témoin négatif NaCl 0.9%	13 ± 1	9 ± 1
Glycine bétaïne 5mg/kg	0.66 ± 1.15	1.66 ± 1.15
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	$2,33 \pm 2.08$	2 ± 1
Héparine 2 mg/kg	4.33 ± 0.57	2.66 ± 0.50

Les résultats démontrent l'activité anti-agrégante de la glycine bétaïne.

Exemple 4 : Evaluation de l'effet de la vis à vis des cellules sanguines a/ Dénombrement des plaquettes

	Nombre de plaquettes (10 ⁹)
Témoin négatif NaCl 0.9%	788 ± 30.14
Glycine bétaïne 5mg/kg	804.67 ± 20.03
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	855.33 ± 63.17
Héparine 2 mg/kg	777.33 ± 6.43

15

10

b/ Dénombrement des globules blancs

	Nombre des globules blancs (10 ⁹)
Témoin négatif NaCl 0.9%	5.03 ± 0.20
Glycine bétaïne 5mg/kg	4.43± 0.32
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	4.33 ± 1.00
Héparine 2 mg/kg	5.80 ± 0.10

c/ Dénombrement des globules rouges

5

	Nombre des globules rouges (10 ¹²)
Témoin négatif NaCl 0.9%	6.56 ± 0.15
Glycine bétaïne 5mg/kg	6.19 ± 0.25
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	6.15 ± 0.31
Héparine 2 mg/kg	6.20 ± 0.20

Le dénombrement des éléments figurés du sang reste dans les valeurs du témoin négatif et démontre l'innocuité de la glycine bétaïne

10

Exemple 5: Bilan biologique

a/ Temps de Quick

	TQ (secondes)
Témoin négatif NaCl 0.9%	17 ± 1
Glycine bétaïne 5mg/kg	16.9 ± 1.05
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	18.33 ± 2.08
Héparine 2 mg/kg	29.50 ± 0.52

15

b/ Temps de céphaline activée (TCA)

	TCA (secondes)
Témoin négatif NaCl 0.9%	20.5 ± 0.5
Glycine bétaïne 5mg/kg	39.9 ± 1.05
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	27.26 ± 1.1
Héparine 2 mg/kg	39.46 ± 1.36

c/ Dosage du fibrinogène

2

	Fibrinogène (g/l)
Témoin négatif NaCl 0.9%	2.45 ± 0.19
Glycine bétaïne 5mg/kg	1.7 ± 0.1
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	2.19 ± 0.33
Héparine 2 mg/kg	2.13 ± 0.25

d/ Dosage de l'alpha.2-Antiplasmine (α2AP)

10

	α 2AP (%)
Témoin négatif NaCl 0.9%	30.16 ± 0.85
Glycine bétaïne 5mg/kg	29.7 ± 0.68
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	29.36 ± 0.92
Héparine 2 mg/kg	29.4 ± 1.01

e/ Dosage de l'Antithrombine III (AT III)

	AT III (%)
Témoin négatif NaCl 0.9%	86 ± 3
Glycine bétaïne 5mg/kg	89.5 ± 1.37
Acide acétylsalicylique 100mg/kg	85.33 ± 3.51
Héparine 2 mg/kg	77.66 ± 1.52

- 9 -

Exemple 6: Evaluation de l'activité de la glycine bétaïne en fonction du temps

Groupes expérimentaux : Le produit est testé à 5 mg/ kg

Thrombose induite par laser

	Contrôle		NaCl 0,9%
10	Groupe	I	Le produit est injecté 1 heure avant l'expérimentation
	Groupe	11	Le produit est injecté 2 heures avant l'expérimentation
	Groupe	Ш	Le produit est injecté 24 heures avant l'expérimentation
	Groupe	IV	Le produit est injecté 48 heures avant l'expérimentation

a) Effet du produit testé (5 mg/ml/kg) sur le Temps d'Hémorragie Provoquée.

Groupes	T.H.P (secondes)	
NaCl 0.9 %	110 ± 21,2	
1	105 ± 26,2	
П	145 ± 15,52	
Ш	115,5 ± 14,2	
IV	120 ± 10,13	

b) Effet du produit testé (5 mg/ml/kg) sur la thrombose artérielle induite par faisceau laser

Groupes	Nombre de tirs	Nombre d'emboles	durée d'embolisation (minutes)
NaCl 0,9 %	2.5 ± 0.84	$5,7 \pm 1,5$	$2,1 \pm 0,69$
I	$3,49 \pm 1,07$	1,8 ± 1,44	0.51 ± 0.5
П	3.0 ± 1.5	1,4 ± 1,18	0.3 ± 0.23
Ш	$2,50 \pm 1,25$	1,99 ± 0,4	$1,00 \pm 0,5$
IV	$2,7 \pm 1,0$	$2,2 \pm 0,69$	1.5 ± 0.6

5

15

c) Effet du produit testé (5 mg/kg) sur l'agrégation plaquettaire induite ex vivo.

Groupes	Amplitude (Ohms)	Vélocité (Ohms / minutes)
NaCl 0,9 %	$24,23 \pm 0,5$	$14,4 \pm 2,3$
I	$11,33 \pm 3,08$	$8,2 \pm 0,2$
11	$13,2 \pm 3,5$	9.3 ± 1.8
111	12.7 ± 4.1	$8,7 \pm 1,3$
IV	13 ± 2.8	$8,7 \pm 1,15$

5

d) Evaluation de l'effet de la glycine bétaïne sur les facteurs de coagulation aprés administration répétitive sur 5 jours de traitement.

	TCA (secondes)	Temps de Quick (secondes)	Fibrinogène g/l
Témoin non traité	21,25 ± 2,3	16,1 ± 1,0	3,03 ± 0,45
Glycine bétaïne (5 mg/kg/j)	39,3 ± 2,3	19,8 ± 1,2	$2,2 \pm 0,1$

10

Exemple 7 : Evaluation de l'effet de la glycine bétaïne sur la thrombose veineuse induite par stase.

a) Effet de la glycine bétaïne sur le poids du caillot

	Poids du caillot (mg)
Témoin non traité	4,033 ± 2
Glycine bétaïne (1mg/kg)	3,1 ± 0,4
Glycine bétaïne (2,5 mg/kg)	1,63 ± 0,76
Glycine bétaïne (5mg/kg)	$0,76 \pm 0,4$

-11-

b) Evaluation de l'effet de la glycine bétaïne sur le plasminogène

	Plasminogène %
NaCl 0,9 %	$2,7 \pm 0,33$
Glycine bétaïne (5 mg / kg)	1,66 ± 0,58
Glycine bétaïne (2,5 mg / kg)	2 ± 0,15
Glycine bétaïne (1 mg/kg)	2,44 ± 0,58

c) Evaluation de l'effet de la glycine bétaïne sur la coagulation

	TCA (secondes)	Temps de Quick (secondes)	Fibrinogène g/l
Témoin non traité	$30,2 \pm 2,7$	16,1 ± 1,0	3,03 ± 0,45
Glycine bétaïne (1 mg/kg)	29,1 ± 2,3	16,2 ± 1,2	$2,63 \pm 0,3$
Glycine bétaïne (2,5 mg/kg)	31,2 ± 2,6	16,6 ± 0,7	$2,2 \pm 0,17$
Glycine bétaïne (5 mg/kg)	33,5 ± 1,9	15,6 ± 0,4	$2,32 \pm 0,33$

d) Evaluation de l'effet de la glycine bétaïne sur les facteurs de coagulation

	Anti Xa unité / ml	Anti IIa unité / ml
Glycine bétaïne (5 mg/kg)	0.35 ± 0.15	-
Glycine bétaïne (2,5 mg/kg)	0,14 ± 0,10	-
Glycine bétaïne (1 mg/kg)	0.08 ± 0.1	-

Le traitement avec la glycine bétaïne inhibe les complications thrombo-emboliques déclenchées par les tirs lasers. En effet, ce traitement avec la glycine bétaïne, avant les tirs lasers diminue l'adhésion des plaquettes et leur agrégation au niveau vasculaire.

Le traitement avec la glycine bétaïne inhibe les complications thrombo-emboliques. En effet, ce traitement avec la glycine bétaïne, avant l'induction de la thrombose, a montré un haut potentiel antithrombotique au niveau de tous les paramètres entrant en jeu dans le processus de la formation du thrombus. De plus, les résultats des paramètres biologiques démontrent la parfaite innocuité de la glycine bétaïne qui contrairement aux produits de référence utilisés (aspirine et héparine), n'induit aucun effet hémorragique ni d'effet secondaire indésirable. Ces caractéristiques confèrent à la glycine bétaïne, en plus de son efficacité démontrée, la particularité de pouvoir être administrée aux personnes à risque hémorragique ainsi qu'aux personnes qui présenteraient des risques de sensibilité ou d'allergie face aux traitements antithrombotiques conventionnels (hémophiles, allergiques). La glycine bétaïne ne provoquant de thrombopénies ou désordres hémorragiques (exemples 2 & 4). Le résultat expérimental de l'exemple 5, c, démontre une consommation du fibrinogène.

Il est à noter que, dans les mêmes conditions expérimentales, pour la conservation du sang la glycine bétaïne est apparue comme possédant un haut pouvoir anti-coagulant comparativement à des tubes héparinés ou contenant de l'E.D.T.A. Les doses actives de glycine bétaïne sont apparues entre 3 et 5 mg par tube à hémolyse. Ce résultat expérimental démontre un haut potentiel anticoagulant de la glycine bétaïne. L'utilisation de la glycine bétaïne comme anticoagulant peut être revendiquée, tant pour le traitement du corps humain in vivo, que pour la conservation du sang ex vivo.

25

30

35

40

45

5

10

15

20

Evaluation de l'activité de la glycine bétaïne vis à vis des produits de contraste.

Dans le cadre de la recherche sur les effets anti-thrombotiques et dans le souci de compléter l'approche de l'efficacité de la glycine bétaïne, nous avons évalué l'effet de la glycine bétaïne sur l'augmentation des risques thrombo-emboliques liés à l'utilisation des produits de contraste connus pour leurs pouvoirs prothrombotiques. L'intérêt représenté par l'utilisation de ce modèle est qu'il permet l'observation directe de la formation du thrombus au site de la lésion vasculaire. Ces résultats expliquent l'apparition d'occlusions thrombotiques lors des angioplasties, surtout chez des patients, dont l'endothélium est déjà endommagé ou lésé. L'angioplastie coronaire cause une dénudation de l'endothélium, exposant le collagène, l'élastine et les cellules musculaires lisses au sang circulant, en analogie avec le modèle de thrombose expérimentale utilisé. Ainsi, l'apparition de nouveaux thrombi est plus élevée chez des patients présentant un infarctus du myocarde récent ou une plaque coronaire excentrique.

L'administration des produits de contraste, diminue le nombre de globules blancs, le nombre de globules rouges et le nombre de plaquettes. Les produits de contraste interagissent avec les leucocytes, induisent la libération de leukotriènes, augmentent la perméabilité vasculaire et exercent un effet chimiotactique. De plus, les produits de contraste agissent sur le contrôle de l'expression de la P-selectine et provoquent l'adhésion des globules blancs à l'endothélium vasculaire. Il a été démontré que l'utilisation des produits de contraste était associée avec l'apparition de thrombi d'importance variable en fonction du produit utilisé.

Deux produits de contrastes ont été étudiés : Hexabrix® (ionique) et Iopamidol ® (non ionique)

PCT/BE00/00021

- 13 -

Exemple 8 : Evaluation du nombre d'emboles et de la durée d'embolisation après altération vasculaire par les tirs lasers et administration des produits de contrastes.

	Nombre d'emboles	Durée d'embolisation (minutes)
Témoin négatif NaCl 0.9%	5.33 ± 0.58	2 ± 0
Hexabrix®	8 ± 1	3.67 ± 0.58
lopamidol®	11.67± 0.50	$6.33 \pm 0,52$
Glycine bétaïne 5mg/kg + Hexabrix®	4 ± 1	2 ± 0
Glycine bétaïne 5mg/kg + Iopamidol®	5.33 ± 0.58	2.33 ± 0.48

5

Exemple 9 : Evaluation du temps d'hémorragie provoquée (THP)

	THP (secondes)	
Témoin négatif NaCl 0.9%	101.52 ± 5.7	
Hexabrix®	195 ± 13.23	
lopamidol®	128 ± 7.64	
Glycine bétaïne 5mg/kg + Hexabrix®	150 ± 5	
Glycine bétaïne 5mg/kg + Iopamidol®	111 ± 6.60	

Exemple 10: Evaluation de l'agrégation plaquettaire après altération vasculaire par les tirs lasers

	Amplitude (Ohms)	Velocité (Ohms/min)
Témoin négatif NaCl 0.9%	13 ± 1	9 ± 1
Hexabrix®	6 ± 1	5.66 ± 0.57
lopamidol®	15 ± 2.64	$12.33 \pm 0,50$
Glycine bétaïne 5mg/kg + 2 ± 1 Hexabrix®		5 ± 0
Glycine bétaïne 5mg/kg + Iopamidol®	4.66 ± 0.52	9.33 ± 0.8

PCT/BE00/00021

- 14 -

Exemple 11 : Evaluation de l'effet de la glycine bétaïne vis à vis des cellules sanguines a/ Dénombrement des plaquettes

5

	Nombre plaquettes (10 ⁹)	
Témoin négatif NaCl 0.9%	788.33 ± 30.14	
Hexabrix®	620 ± 10	
lopamidol®	585.67 ± 23.54	
Glycine bétaïne 5mg/kg + Hexabrix®	669.67 ± 7.37	
Glycine bétaïne 5mg/kg + Iopamidol®	704.33 ± 92.33	

b/ Dénombrement des globules blancs

	Nombre globules blancs (10 ¹²)
Témoin négatif NaCl 0.9%	5.03 ± 0.20
Hexabrix®	2.96 ± 0.21
lopamidol®	3.06 ± 0.35
Glycine bétaïne 5mg/kg + Hexabrix®	4.20 ± 0.1
Glycine bétaïne 5mg/kg + Iopamidol®	3.9 ± 0.3

10

c/ Dénombrement des globules rouges

	Nombre globules rouges (10 ⁹)
Témoin négatif NaCl_0.9%	6.56 ± 0.15
Hexabrix®	5.43 ± 0.47
lopamidol®	5.5 ± 0.36
Glycine bétaïne 5mg/kg + Hexabrix®	6.5 ± 0.15
Glycine bétaïne 5mg/kg + Iopamidol®	6.6 ± 0.19

Exemple 12: Bilan biologique

a/ Temps de Quick

5

	TQ (secondes)
Témoin négatif NaCl 0.9%	17 ± 1
Hexabrix®	24.13 ± 1
lopamidol®	28.1 ± 0.75
Glycine bétaïne 5mg/kg + Hexabrix®	16.36± 0.56
Glycine bétaïne 5mg/kg + Iopamidol®	17.83 ± 1.2

b/ Temps de céphaline activé (TCA)

	TCA (secondes)	
Témoin négatif NaCl 0.9%	20.5 ± 0.5	
Hexabrix®	49.3 ± 1.85	
Iopamidol®	41.33 ± 0.8	
Glycine bétaïne 5mg/kg + Hexabrix®	25.4 ± 0.61	
Glycine bétaïne 5mg/kg + Iopamidol®	22.4 ± 0.7	

10

c/ Dosage du fibrinogène

	Fibrinogène (g/l)	
Témoin négatif NaCl 0.9%	2.45± 0.19	
Hexabrix®	1.49± 0.18	
lopamidol®	1.5 ± 0.8	
Glycine bétaïne 5mg/kg + Hexabrix®	+ 1.7 ± 0.09	
Glycine bétaïne 5mg/kg + Iopamidol®	1.9 ± 0.1	

- 16 -

d/ Dosage de l'alpha.2-Antiplasmine (α2AP)

	α 2AP (%)
Témoin négatif NaCl 0.9%	30.16 ± 0.85
Hexabrix®	23.26 ± 1.06
Iopamidol®	25.23 ± 0.95
Glycine bétaîne 5mg/kg + Hexabrix®	25.66 ± 0.64
Głycine bétaïne 5mg/kg + Iopamidol®	28.13 ± 0.8

5

e/ Dosage de l'Antithrombine III (AT III)

	AT III (%)	
Témoin négatif NaCl 0.9%	86.3 ± 3	
Hexabrix®	81.63 ± 0.66	
Iopamidol®	70.6 ± 1.51	
Glycine bétaïne 5mg/kg + Hexabrix®	79.1 ± 1.05	
Glycine bétaïne 5mg/kg + Iopamidol®	87.26 ± 0.9	

10

Le traitement avec la glycine bétaïne inhibe les complications thrombo-emboliques associées à l'utilisation des produits de contraste. En effet, ce traitement avec la glycine bétaïne, avant ou pendant l'injection des produits de contraste, diminue l'adhésion des plaquettes et leur agrégation au niveau vasculaire. Ces résultats démontrent l'effet anti-thrombotique et thrombolytique de la glycine bétaïne. Il est à noter que les produits de contraste peuvent avoir d'autres effets secondaires tels que la stase sanguine au niveau des cathéters et les lésions endothéliales causées par les procédures d'administrations ellesmêmes. La glycine bétaïne remédie à ces effets indésirables.

25

5 CONCLUSION

La glycine bétaïne possède les mêmes, voire de meilleures, caractéristiques thérapeutiques que les anticoagulants et les anti-agrégants étudiés (acide acétylsalicylique et l'héparine), tout en ne présentant aucun effet indésirable.

10

Les performances supérieures en terme d'efficacité thérapeutique de la glycine bétaïne par rapport à ces deux molécules (acide acétylsalicylique et héparine) incitent à la formulation d'un médicament ayant pour principe thérapeutiquement actif la glycine bétaïne. Ce médicament étant destiné au traitement des thromboses et des affections thrombo-emboliques.

15

Selon les résultats exposés ce médicament revendique aussi les indications anticoagulant, anti-agrégant et fibrinolytique. L'innocuité démontrée de cette molécule permet d'envisager des traitements à long terme sans pour autant nécessiter une surveillance biologique.

20

L'intérêt de l'utilisation de la glycine bétaïne réside dans le fait qu'elle agit à plusieurs niveaux de l'hémostase à savoir au niveau de l'agrégation plaquettaire, au niveau de la coagulation et au niveau fibrinolytique. Cette activité est durable et évite des administrations répétitives ce qui constitue une amélioration notable par rapport aux traitements existant. L'administration de la bétaïne n'induit aucun risque hémorragique, ni autres effets secondaires (ex: thrombopénie induite à l'héparine) ce qui constitue une avancée majeure en thérapeutique antithrombotique.

WO 00/51596 PCT/BE00/00021

- 18 -

REVENDICATIONS

5

- 1. Utilisation de la glycine bétaïne pour l'obtention d'un médicament destiné à traiter les thromboses non induites par l'homocystinurie.
- 2. Utilisation de la glycine bétaine pour l'obtention d'un médicament destiné à traiter les affections thrombo-emboliques non induites par l'homocystinurie.
- 10 3. Utilisation de la glycine bétaïne pour l'obtention d'un médicament destiné à traiter les désordres de la coagulation du sang chez un patient.
 - 4. Utilisation de la glycine bétaîne pour l'obtention d'un médicament destiné à traiter les désordres de l'agrégation plaquettaire chez un patient.
 - 5 Utilisation de la glycine bétaïne pour l'obtention d'un médicament destiné à lyser un thrombus.
 - 6. Utilisation de la glycine bétaîne pour l'obtention d'un médicament destiné à traiter les thromboses chez les sujets à risque hémorragique.
 - 7. Utilisation de la glycine bétaïne comme agent anticoagulant pour la conservation du sang ex-vivo.
- 20 8. Utilisation de la glycine bétaïne pour l'obtention d'un médicament destiné à contrecarrer les effets thrombo-emboliques induits par les produits de contraste.
 - 9. Utilisation de la glycine bétaïne selon la revendication 8, caractérisée en ce qu'elle puisse être simultanément administrée avec des produits de contraste à un patient.
- 10. Utilisation de la glycine bétaïne comme principe actif selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée en ce qu'une quantité efficace de glycine bétaïne est associée à un support, véhicule ou excipient pharmaceutiquement acceptable.

Inte onal Application No PCT/BE 00/00021

A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/205		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
	SEARCHED		
Minimum oo IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classification A61K	on symbols)	
Documentat	non searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are included in the fields se	Parched
Electronic da	ata base consusted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used)
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.
Υ	WO 97 06795 A (KALVINSH IVARS ;VE MARIS (LV)) 27 February 1997 (199 abstract page 5, last paragraph		1-4,7,10
Y	EP 0 781 554 A (TAIHO PHARMACEUTICAL CO LTD ;VALSTS ZINATNISKA IESTADE BEZP (LV)) 2 July 1997 (1997-07-02) abstract page 2, line 56 -page 3, line 13 page 4, line 13 - line 34; claims		1-4,7,10
A	WO 98 19690 A (SQUIBB BRISTOL MYE 14 May 1998 (1998-05-14) page 1, line 1 -page 2, line 26 page 5, line 7 - line 20 page 6, line 16 - line 19; claims		1-10
	<u> </u>		
X Funt	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
Special categories of cited documents: T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the			
considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention			
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the document is taken alone which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention			
O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document is combined with one or more other such document of combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined to involve a minute such document is combined to involve a min			
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report			
9 June 2000 19/06/2000			
Name and f	mating address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni.	Authorized officer Hoff. P	

Inter anal Application No
PCT/BE 00/00021

	WALL DOOLWENTS CONSIDERED TO BE BY SVALT	PCT/BE 00/00021
	etion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 95 15750 A (HASHIM SAMI A) 15 June 1995 (1995-06-15) the whole document	1-10
Α	WO 97 38685 A (HAEUSSINGER DIETER) 23 October 1997 (1997-10-23) abstract page 4, line 30 -page 8, line 6 page 12, line 27 -page 14, line 5; claims 1,8,9,11-13,15,18	1-10
A	EP 0 347 864 A (STRYDOM ANDRIES JOHANNES CORNE) 27 December 1989 (1989-12-27) le document en entier, plus particulièrement page 3, ligne 10 and revendication 7	1-10
A	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US ZAPADNYUK, V. I. ET AL: "Bile-secretory effect of trimethylglycine in normal and	1-10
	atherosclerotic animals of different ages" retrieved from STN Database accession no. 107:190742 HCA XP002123170 abstract & BYULL. EKSP. BIOL. MED. (1987), 104(7), 30-2,	
A	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US PANTELEIMONOVA, T. N. ET AL: "Effect of trimethylglycine on lipid metabolism in rabbits with experimental atherosclerosis" retrieved from STN Database accession no. 99:99080 HCA XP002123171 abstract & FARMAKOL. TOKSIKOL. (MOSCOW) (1983), 46(4), 83-5,	1-10
A	FAZIO B ET AL: "Treatment of human atherosclerosis with betaine." MINERVA MED, (1961 APR 25) 52 1511-6., XP000853747 the whole document	1-10
Α	P.H. LIST ET AL.: "HAGERS HANDBUCH DER PHARMAZEUTISCHEN PRAXIS" 1972 , SPRINGER-VERLAG , BERLIN. HEIDELBERG. NEW YORK XP002123167 page 431	1-10
	-/	

Inter _ onal Application No PCT/BE 00/00021

		PCT/BE 00/00021
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
ategory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to daim No.
A	"Betaine for homocystinuria." MEDICAL LETTER ON DRUGS AND THERAPEUTICS, (1997) 39/993 (12)., XP000853853 the whole document	1-10
A	WILCKEN D E ET AL: "The natural history of vascular disease in homocystinuria and the effects of treatment." JOURNAL OF INHERITED METABOLIC DISEASE, (1997 JUN) 20 (2) 295-300., XP000853897 the whole document	1-10
A	J.E.F. REYNOLDS: "MARTINDALE, The Extra Pharmacopoeia" 1996 , ROYAL PHARMACEUTICAL SOCIETY , LONDON XP002123168 "Betaine hydrochloride" page 1679	1-10
A	"the merck index" 1996 , MERCK & CO , WHITEHOUSE STATION, NJ XP002123169 "Betaine" page 198	1-10

information on patent family members

Inter mai Application No PCT/BE 00/00021

Patent documen cited in search rep		Publication date	1	Patent family member(s)	Publication date
WO 9706795	A	27-02-1997	LV LV	11727 A 11727 B	20-04-1997 20-08-1997
EP 0781554	Α	02-07-1997	JP US WO	10095731 A 5965615 A 9704767 A	14-04-1998 12-10-1999 13-02-1997
WO 9819690	A	14-05-1998	AU AU EP US	719290 B 5244298 A 0951293 A 6008221 A	04-05-2000 29-05-1998 27-10-1999 28-12-1999
WO 9515750	Α	15-06-1995	AU	1265295 A	27-06-1995
WO 9738685	A	23-10-1997	AU CA EP NO US	2386097 A 2251071 A 0946167 A 984759 A 5880098 A	07-11-1997 23-10-1997 06-10-1999 12-10-1998 09-03-1999
EP 0347864	A	27-12-1989	AU AU DK JP MC NO NZ ZA	2999192 A 3673789 A 313989 A 2067216 A 2041 A 892617 A 229670 A 8904797 A	04-02-1993 04-01-1990 25-12-1989 07-03-1990 30-05-1990 27-12-1989 28-07-1992 28-03-1990

Dem : Internationale No PCT/BE 00/00021

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61K31/205

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
Y	WO 97 06795 A (KALVINSH IVARS ;VEVERIS MARIS (LV)) 27 février 1997 (1997-02-27) abrégé page 5, dernier alinéa	1-4,7,10
Y	EP 0 781 554 A (TAIHO PHARMACEUTICAL CO LTD; VALSTS ZINATNISKA IESTADE BEZP (LV)) 2 juillet 1997 (1997-07-02) abrégé page 2, ligne 56 -page 3, ligne 13 page 4, ligne 13 - ligne 34; revendications	1-4,7,10

Yoir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
*Catégones spéciales de documents cités: *A* document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulierement pertinent *E* document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date *L* document pouvant jeter un doute sur une revendication de pnonté ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) *O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens *P* document publié avant la date de dépôt international, mais postèneurement à la date de priorité revendiquée	 "T" document utténeur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théone constituant la base de l'invention. "X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré solément. "Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du mêtier. "8" document qui fait partie de la même famille de brevets.
Date a laquelle la recherche internationale a été effectivement achevee	Date d'expedition du présent rapport de recherche internationale
9 juin 2000	19/06/2000
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internation Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	nale Fonctionnaire autorisé
NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040. Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31–70) 340–3016	Hoff, P

Dem Internationale No PCT/BE 00/00021

0 (****	COMMENTS CONCIDENCE COMME REDTINENTS	LC1/RE 00/00051
Catégorie °	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages pe	rtinents no. des revendications visées
A	WO 98 19690 A (SQUIBB BRISTOL MYERS CO) 14 mai 1998 (1998-05-14) page 1, ligne 1 -page 2, ligne 26 page 5, ligne 7 - ligne 20 page 6, ligne 16 - ligne 19; revendications 16-19	1-10
A	WO 95 15750 A (HASHIM SAMI A) 15 juin 1995 (1995-06-15) le document en entier	1-10
A	WO 97 38685 A (HAEUSSINGER DIETER) 23 octobre 1997 (1997–10–23) abrégé page 4, ligne 30 -page 8, ligne 6	1-10
•	page 12, ligne 27 -page 14, ligne 5; revendications 1,8,9,11-13,15,18	
A	EP 0 347 864 A (STRYDOM ANDRIES JOHANNES CORNE) 27 décembre 1989 (1989-12-27) le document en entier, plus particulièrement page 3, ligne 10 and revendication 7	1-10
A	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US ZAPADNYUK, V. I. ET AL: "Bile-secretory effect of trimethylglycine in normal and atherosclerotic animals of different ages" retrieved from STN Database accession no. 107:190742 HCA XP002123170 abrégé & BYULL. EKSP. BIOL. MED. (1987), 104(7), 30-2,	1-10
A	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US PANTELEIMONOVA, T. N. ET AL: "Effect of trimethylglycine on lipid metabolism in rabbits with experimental atherosclerosis" retrieved from STN Database accession no. 99:99080 HCA XP002123171 abrégé & FARMAKOL. TOKSIKOL. (MOSCOW) (1983), 46(4), 83-5,	1-10
A	FAZIO B ET AL: "Treatment of human atherosclerosis with betaine." MINERVA MED, (1961 APR 25) 52 1511-6., XP000853747 le document en entier	1-10
	-/	

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la deuxeme feuille) (juillet 1992)

PCT/BE 00/00021

		PCT/BE 0	0700021
C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indicationdes passages p	ertinents	no. des revendications visées
A	P.H. LIST ET AL.: "HAGERS HANDBUCH DER PHARMAZEUTISCHEN PRAXIS" 1972 , SPRINGER-VERLAG , BERLIN. HEIDELBERG. NEW YORK XPOO2123167 page 431		1-10
A	"Betaine for homocystinuria." MEDICAL LETTER ON DRUGS AND THERAPEUTICS, (1997) 39/993 (12)., XP000853853 le document en entier		1-10
A	WILCKEN D E ET AL: "The natural history of vascular disease in homocystinuria and the effects of treatment." JOURNAL OF INHERITED METABOLIC DISEASE, (1997 JUN) 20 (2) 295-300., XP000853897 le document en entier		1-10
A	J.E.F. REYNOLDS: "MARTINDALE, The Extra Pharmacopoeia" 1996 , ROYAL PHARMACEUTICAL SOCIETY , LONDON XP002123168 "Betaine hydrochloride" page 1679		1-10
A	"the merck index" 1996 , MERCK & CO , WHITEHOUSE STATION, NJ XP002123169 "Betaine" page 198		1-10
			-

Renseignements relatifs aux membres de families de brevets

Derr a Internationale No PCT/BE 00/00021

	ument brevet cit oport de recherc		Date de publication		mbre(s) de la lle de brevet(s)		Date de publication
WO	9706795	Α	27-02-1997	LV LV	11727 11727		20-04-1997 20-08-1997
EP	0781554	Α	02-07-1997	JP US WO	10095731 5965615 9704767	Α	14-04-1998 12-10-1999 13-02-1997
WO	9819690	Α	14-05-1998	AU AU EP US	719290 5244298 0951293 6008221	A A	04-05-2000 29-05-1998 27-10-1999 28-12-1999
WO	9515750	Α	15-06-1995	AU	1265295	A	27-06-1995
WO	9738685	Α .	23-10-1997	AU CA EP NO US	2386097 2251071 0946167 984759 5880098	A A A	07-11-1997 23-10-1997 06-10-1999 12-10-1998 09-03-1999
EP	0347864	A	27-12-1989	AU AU DK JP MC NO NZ ZA	313989 2067216 2041	A A A A A	04-02-1993 04-01-1990 25-12-1989 07-03-1990 30-05-1990 27-12-1989 28-07-1992

	- T	<i>*</i>
·		
	÷-	
		ű,
		*
	,	
	<u>.</u>	